



(10) DE 102 54 745 A1 2004 06 03

(12)

Offenlegungsschrift

(21) Aktenzeichen: 102 54 745,9 (22) Anmeldetag: 23.11.2002 (43) Offenlegungstag: 03.06.2004 (51) Int CL.7: C08B 31/00 C08B 37/06, C08B 31/12

(71) Anmelder: Supramol Parenteral Colloids GmbH, 61191 Rosbach, DE (72) Erfinder: Sommermeyer, Klaus, Dr., 61191 Rosbach, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Annecktor eingereichten Unterlagen entnommen (54) Bezeichnung: Imidazollide von Polysaccharid Aldonsäuren, Verfahren zu ihrer Herstellung und Verwendung zur

Kopplung an pharmazeutische Wirkstoffe (57) Zusemmenfessung: Bei der Kopplung von Polyssocherid-Derivetan wie z. B. Hydroxyethylstärke (HES) an pharmazeutische Wirkstoffe treten Nachleile in Form von

unerwinschlon Nebanreaktionen auf.
Die Erifindung beschreibt neue Polysecharid-Aktionsäure-Imidazolide, ihre Synthese sowie ihre Verwendung zur
Kopplung an pharmazeutische Wirkstoffe ohne die oben
beschriebenen Nachteile.

Beschreibung

(0001) Die Konjugetion von pharmazeutschen Wirkstoffen insbesondere von Proteinen mit Polye-thylenglycol-Derivaten ("PEGyllenung") oder Polysechridenglycol-Derivaten ("PEGyllenung") oder Polysecheriden Wie Beutrene oder insbesondere Honstwerten von Herbert von der Verbouwerten von der Verbouwerten von der Verbouwerten an Bedeutung gewonnen mit der Zunahen an pharmazeutlächen Proteinen aus 'der biotechnologi-schen Fonschund

[0002] Off haben solche Proteine eine zu larze bloolgische Halbwertszelf, welche durch Kopplung an die oben angeführten Polymeren-Verbindungen wie PEG oder HES gesicht verlängert werden kann. Durch die Kopplung können aber auch die anfigenen Eigenschaften von Proteinen poeiffv beeinflusst werden. Im Falle von anderen pharmaszulischen Wirtestoffen kann durch die Kopplung die Wassenföelichkolt erhebing veroßest werden.

1004] HSS wird im wassettlichen über das powichtigenitäten imitteren Molakragmecht Mar, dass Verhörigenitäten imitteren Molakragmecht Mar, das Zahlenmittel des mitteren Molakragmechts Mr, die Molakragmechterwiterliung und den abschließergraß geltern zeichnet. Die Sübetfallon mit Hydropgraß geltern zeichnet. Die Sübetfallon mit Hydropsoffallen zur Sübetfallon gerie das mit des lab CS werden der Siegen der Siegen der Siegen der Siegen Aufgabe. Der Sübetfallon gerie den dass lab CS sübetfaller Glücoseminisch aller Glücoseninheite ne Bezug nimmt. Oder ein MS ("Forte substitution") beschrieben werden, womlt die mittlere Anzahl vom Hydroverpringungen pro Glücoseninheit beziechnet.

wird. [0005] In DE 198 28 705 und DE 101 29 369 werden (9005] In DE 198 28 705 und DE 101 29 369 werden Verfahren beschrieben, wie die Kopplung mit Hydroxysthyistärke in wasserfreiem Directhysaufoxid (DM-SO) über das entsprechende Aldonsaurelaction der Hydroxysthylstärke durchgeführt werden kann mit freien Aminogruppen von Hämoglobin bzw. Ampho-

terion B. (2005) Da in wasserfreien, aprotischen Lösungsmittein gerade im Falle der Proteine oft nicht gearbeitet werden kann, entweder aus Lösichkotsispfünden aber auch Gründen der Denatürenung der Proteine, stehen auch Kopplungsverfahren mit HES im wessenteligen Mille zur Verfügung. Z.B. gelingt die Kopplung der em reduzierenden Kettenende selektiv zur Addonsäure odschlafter hydroxyerhyteitfike dunch Vermittlung von wasserlöslichem Carbodiimid EDC (1-ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl)-carbodiimid) (PCT/EP 02/02928). Sehr oft jedoch ist der Einsatz

von Cerbodiimiden mit Nachtellen behaftet, da Cerbodiimide sehr häufig inter- oder intremolekulere Vernetzungsreaktionen der Proteine verursechen ele Nebenreaktionen.

[0007] Im Falle von phosphetgruppenhaltigen Verbindungen wie Nuldeinsäuren gelingt die Kopplung oft gar nicht, da die Phosphatgruppen mit EDC ebenfalls reagieren können (S.S. Wong, Chemistry of Protein Conjugation and Cross-Linking, CRC-Press, Boca Raton, London, New York, Washington D.C., 1993. Saile 1993.

1984, Saime 199).
[0008] Es bestand daher die Aufgabe, solche aktivierten Derivate von Hydroxyethylstäries oder anderen Polysaccheriden zu finden, die in rein wässenden Systemen oder auch in Lösungsmittalgemischen mit Wasser die Kopplung an Proteine oder andere Wirkstoffe gezielt ermöglichen, ohne die oben beschriebenen Nachhelle aufmunsten.

[0009] Es wurde nun überraechender Weise gefunden, dass eus den am reduzierenden Kettenende selektiv zu den Aldonsäuren oxidierten Hydroxyethylstärken sowie enderen Polysacchenden wie z.B. Wachsmeisstärke-Abbaufraktionen in trockenem aprotischem Lösungsmittel wie Dimethylaretamid (DMA) oder Dimethylformamid (DMF) mit N-Heterozyklen die entsprechenden Azolide (Amide) hernestellt werden konnten. Soiche Azolide können als aktivierte Säuren aufgefasst werden (H.A. Stab., Angow. Chemie 74 (1982) 12, Seite 407 ff.), Sie setzen sich im wässrigen Milieu mit nukleophilen HN,-Gruppen zu (stabileren) Amiden um. Als Nebenreaktion tritt eine Verseifung mit Wasser auf zur freien Säure und zu dem freien N-Heterozyklus. Besonders bekannt für diese Reaktion ist N-Acetvi-Imidazol, weiches bekanntlich als mildes Acylierungsmittel einge-

[0010] Die Umsetzung der HES-Alfonsäuren gelingt z.B. in bodennen DMA unter Wesserauschlüb, mit NN-Carbonyklimistazo (CDI) in glatter Raekton bei Raumtenporatur zum HES-Sarben-Indizaoli, CO, und Imidazol. Dabei ist Insbesondere übernaschend, dass keine Nebernatisch der HES-Mosieule einfritt über die Reaktion der im Extremüberschuß, vorliegenden OH-Gruppen der Anhytoripulcesen mit Carbonyklimidazol und ebenfalls keine unselektive Adfivennun von Di-Gruppen der Anhytoripulcesen mit

 welches sich nur sohwer vom gewinschlan Readinorsproukt abbernen lässt. Sohler Umlegerungensind bei die Imdizzollisten nicht belannt, wes ein weilen vor der der Erführung derstellt. Metternet Welchen er der Verfall der Erführung derstellt. Metternet Welchen der Silkro-Abbau-Jüdonaluren jumilistellen nach der Silkro-Abbau-Jüdonaluren jumilistellen nach der Herstellung in errorischen Lösungermittel alle FE-Sylferungsmittel werwendel werden wern das oproiten Lösungsmittel genigeren der Welser müchcher sit und der Reaktionspertiere gefolst beisbit. Im Falle vom Drentfrysullicht der Dierstellungsmit der Drfrieher inflazioni aus der Synthese mit CDI stört dabei in der Regal nicht und der Reaktionspertiere genigen werden.

[0012] Geeignete N-Heterozyklen zur Hersfeltung der HES oder Stärke Aldonsäure-Imidazolide sind in der Literatur aufgeführt (H.A. Stab., Angew. Chemie 74 (1962) 12, Seite 407 ff.). Besonders bevorzugt ist dabei das Imidazol.

[0013] Als Aldonsäurs-Komponente köhnen geeignele Hydroxyehystärke-Fractionen, die selektiv em reduzierenden Kettenende zur entsprechenden Aldonsäure gemäß dem Stend der Technik oxidient worden sind, eingesetzt werden eber euch andere Stärrederviste wer z. B. Hydroxyproxyeistärise. Ebenfalls kommen infrage die in der deutschen Patertamfalls kommen infrage die in der deutschen Patertammen Stäry dur zu 64 beschriebenen hyperverzuesigmen Stäry dur 24.

Ausführungsbeispiel

Beispiel 1

Herstellung von HES 10/0,4-Säure Imidazolid

[00:4] S. g. getrockrete, am terminalen nedución cent Kaltenneda seistri nach, DE 196 28 7056. Litaraturargaben oxderte hydrocyselysvástker mil elemen
mitteren höselessingsveich til w * 10.003 und elemen
mitteren höselessingsveich til w * 10.003 und elemen
mitteren höselessingsveich til w * 10.003 und elemen
mitteren höselessingsveich til weiter
mitteren höselessingsveich til weiter
mitteren höselessingsveich
mitteren höselessingsveich
mitteren höselessingsveich
mitteren höselessingsveicht
mitteren hierargan hierargan
mitteren hierargan
mitteren

Beispiel 2

Herstellung von Hes 10/0,4-Säure gekoppellem Myoglobin

(0015) 15 mg Myoglobin werden in 20 mt destilliertem Wasser gelöst und der pH-Wert mit Natoniauge auf 7,5 eingesteilt. Zu der Lösuny werden 1,25 g-HES 100,4-Imidezolld, hergesteilt nech Beispiel 1, gelöst in 0 mt Dimetriyecetarind, über 1 Stunde pornaweise zugegeben und der pH-Wert bei 7,5 konstent nehalten durch Zugabe von Natoniauge. [0016] Der Ansatz wird über Nacht rühren gelassen. [0017] Die Bildung von hesyllertem Myoglobin wird über Gel-Permeationschrometographie mit einer Ausbeute von 80%, bezogen auf das eingesetzt Myoglobin, bestimmt.

Petentansprüche

- Aldonsäure-Imidazolide von selektiv am reduzierenden Kettenende oxidierten Stärkefraktionen oder Stärkefraktions-Derivaten.
- Imidazolide gemäß Anspruch 1, wobei die Stärkefraktionen Abbaufraktionen des Amylopektins sind.
- Imidazolide gemäß Anspruch 2, wobei die Abbaufraktionen des Amylopektins durch Säureabbau und/oder Abbau durch a-Amylase von Wachsmaisstärke gewonnen werden.
- Imidezolide gemäß. Anspruch 3, wobel die Stärkefraktionen ein mittleres Molekulergewicht Mw von 2.000 - 50.000 Dalton aufweisen und eine mittlere Verzweigung von 5 – 15 mol% α-1,6-glykosidischen Bindungen.
- Imidazolide gemäß Anspruch 1, wobei die Stärkefraktions-Derivate Hydroxyethyl-Derivate von Abbaufraktionen der Wachsmaisstärke eind
- 6. Imidazolide gemäß Anspruch 5, wobei das mitter Molekulargewicht Mw der Hydroxyethytstärke-Fraktionen in Bereich von 2 - 300,000 Datho und und der Substitionsgrad MS zwischen 0,1 und 0,8 liegt sowie das CZ/CS-Verhältnis der Substitution an den Kohlenstoffalomen C2 und C8 der Anhydrogluosen zwischen 2 und 16 liegt.
- 7. Verfarben zur Hentsellung von Imidezeilden gemäß Anspruch 1 deuturn gekennzeichnet, dass gemäß Anspruch 1 deuturn gekennzeichnet, dass die wasserfreien Alconalizere bzw. Aldonalizer-Laktone in wasserfreien, eprotechen Libburgsmitte Wei Dimetrijksulfoxid (DMS) oder Dimetrijksulfoxid (DMS) der Dimetrijksulfoxid (DMS) gebot unterlation unterlation unter Wärme, dem Ansatz VFN-dischorprintfalloxid zugegeben wird om Ansatz VFN-dischorprintfalloxid zugegeben wird anden Verhalber 3 zur Aldonalizer und dei 10 im 200 km zur 200 km zur
- 8. Verfahren zur Herstellung von mit Polysacchardoder Polysacchard-Oberväten en freien Amino-Funktionen gekoppetten pharmazeutschen Wirkstoffen dedurch gekennzelehnet, dass Imidazolike der am reduzierenden Kettenende selektiv zur Aldonsäure oxidierten Polysecharte bzw. Polysecharidöberväte damit umgesetzt werden unter Ausbildung von stabilen Amidbindungen.

DE 102 54 745 A1 2004.06.03

 Verfahren nach Anspruch 8 dadurch gekennzeichnet, dass die Polysaccharide Abbaufraktionen der Wachsmaisstärke sind und ihre Hydroxyethylderivate.

Es folgt kein Blatt Zeichnungen